```
] ** Format(P801) 2005.08.19
                                          1987-279414[19
Application No./Date
                                          1988-183528 Translate [1988/ 7/28]
Public Disclosure No./Date:
                                              1903009[1995/ 2/ 8]
Registration No./Date:
Examined Publication Date (present law):
                                                                1
Examined Publication No./Date (old law): 1994-25059 Translate [1994/4/6]
PCT Application No.:
PCT Publication No./Date:
                                                     [
                                                                )
Preliminary Examination:
                                          ()
Priority Country/Date/No.: (DE) [1986/11/8] (1986
                                                        3638124)
Domestic Priority:
                                          [
                                                     ] (
Date of Request for Examination:
                                                     [1991/ 3/25]
Accelerated Examination:
                                          ( )
Kind of Application:
                                          (0000)
Critical Date of Publication:
                                                                ] (A)
No. of Claims:
                                              1)
Applicant: A NATTERMANN & CIE GMBH
Inventor: YOOAHIMU GEERIIRU, NORUBERUTO DEROI
      A61K 31/395 ,ADU =C07D293/12
                       A61K 31/395 ,ADU A61P 35/00
      C07D293/12
F-Term: 4C086AA01, AA02, BC95, MA01, MA04, NA07, NA14, ZB26
Expanded Classicication: 144,141
Fixed Keyword: R051
Citation: [19,1993. 7.13,
                                   1 (
Title of Invention: MALIGNANT TUMOR REMEDY
```

Abstract: Ebselen is contained, and it is become, it is extremely malignant tumor therapeutic agent having tumor inhibitory effect with specific effectiveness. The ebselen which is the well-known compound which can be applied to remedy of rheumatic disease:

Two 1,2 three (2H) fueniru benzuisoserenazoru on is incorporated as spirit.

10-2000mg are usually preferable per 1st, and dosage of ebselen is 30-300mg, and what it is divided into two or three times, and is administered is desirable for day.

12

The compound reacts two mechirusereno N fuenirubenzuamido with phosphorous pentachloride, is produced hydrolysis surukotoniyotsute carelessly.

卵日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

② 公開特許公報(A)

昭63 - 183528

@Int Cl.4

識別記号 ADU

庁内整理番号

@公開 昭和63年(1988) 7月28日

A 61 K 31/395 // C 07 D 293/12

7330-4C 7330-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

❷発明の名称 悪性腫瘍治療剤

> ②特 頤 昭62-279414

22出 頤 昭62(1987)11月6日

優先権主張 図1986年11月8日図西ドイツ(DE)図P 36 38 124.1

アメリカ合衆国, テキサス 77401, ベレア, ビバリー ②発 明者 ヨーアヒム ゲー。リ

> レーン、115 ール

⑫発 明 ノルベルト デロイ ドイツ連邦共和国, デー5030 ヒユールトーブルバツハ, 者

ルペナウシユトラーセ 18

ドイツ連邦共和国, デー5000 コログネ 30. ナターマン ⑪出 願 人 アー。ナターマン ウ

ント コンパニー ゲ

アレー 1

ゼルシヤフト ミツト ベシユレンクテル

ハフツング

四代 理 人 弁理士 青木 朗 外4名

> 明 豚

1. 発明の名称

悪性腫瘍治療剤

- 2. 特許請求の範囲
- 1. エブセレン (Ebselen)を含有する悪性腫瘍 治療剤。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、悪性腫瘍の治療のためのエブセレン (Ebselen)の新規な用途、この活性物質を含む製 剤、および癌の治療薬の製造のためのこの化合物 の使用に関する。

最近の数十年間に、窓、肉腫、白血病および腫 腐の名のもとに分類されることのある腫瘍の治療 のための物質の開発には、甚だしい発展がなされ ている。多くの化合物が合成され、考えられ得る あらゆる種類の化学物質がそれらの腫瘍抑制特性 に関して調査されている。しかしながら、これま で知られている物質はいずれも特に窓に対する活 性物質ではあるけれでも、細胞に対して幾分かの 一般的な毒性を有し、従って細胞の成長を抑制す

る化合物である。癌細胞は、通常、これらの細胞 増殖抑制剤によってかなりの程度に損傷されるけ れども、癌細胞は正常細胞よりもより大きい成長 および増殖速度を有し、従ってより高い蛋白質合 成および解糖を示す。しかしながら、これらの薬 剤の生体における他の増殖組織に対する有害な副 作用には特定されていない作用もあり、従って真 の治療薬はまだ存在しない。

今や、エブセレンが極めて特効のある腫瘍抑制 作用を有するということが予期せず見出されたの である。

エブセレン(2-フェニル-1、2-ベンズイ ソセレナゾールー3 (2 H) -オン/INN-リ スト№51) は、リウマチ症の治療に用いること のできる公知の化合物(DE-PS3027073) であり、例えば、R. WeberおよびM. Renson, Bulletin de la Soc. Chim. de France . 1976 年(7/8) 、1124~1126頁の方法により、2ーメチ ルセレノーN-フェニルベンズアミドを五塩化機 と反応させ、次いで加水分解することによって、

製造される。この物質の良好な適合性は、エブセレンが特に無毒性 (LDso≥ 4 6 0 0 ℃/kg、経口、ラット) であるから、特に顕著である。

エブセレンの予期しない抗腫瘍効力は、J.G.
Liehr 他により開発されたモデル(J.G. Liehr およびD.E. Sirdasku、"Estrogen dependent kidney
tumours"、11巻、Tissue culture of epithelium
cells 、Marie Taub編、Plenum、Publ. corp. 、
1985年、205 ~234 頁)において見出された。

4~6 週令の雄のシリアハムスターを、皮下エストラジオール埋植(90%エストラジオール埋植(90%エストラジオールスクール)により処置した。エストロケンにより処置したハムスターを表1にステンに4つの母にな分かのエブでを表1によりがあるためにするた。の質性を、エブ状を動物に与えた。3カ月後、エストロゲンで処理された動物によりの理された動物によりの理された動物によりの理ないの理があり、エストロゲンで処理された動物に、同一重量および同一組成の追加の埋植を行っ

た。196日後、動物を殺し、腎臓および他の器官を取り出した。腎臓を長さ方向に分割した。腎臓を長さ方向に分割した。腎臓および幾つかの他の器官のそれぞれの半分を顕微鏡による組織学的検査のためにホルマリン中に入れた。おおざっぱな調査で見ることのできる顕微鏡的腫瘍を表1に示す。

麦 「

処 理		腫瘍を有する動物数
(動物数)		(試験された動物数)
未処理	(5)	0 (5)
エストラジオール	(5)	5 (5)
エストラジオール +エプセレン	(5)	1 (5)
エブセレン	(5)	0 (5)

この実験が示すように、エブセレンは腫瘍の治療に極めて特効のある作用を有する。誘発された

(3)

(4)

腫瘍は通常、移植された腫瘍よりも細胞増殖抑制 剤に対する感受性がはるかに小さいので、特に腫 瘍の発達の一般的なプロセスがヒトにおけるプロ セスに極めて類似しているので、これらの結果は ヒトに対する成功の可能性を判断するときに有利 である。

[7] 1

公知の方法により製造された本発明に係る薬剤の製薬形。150mgの活性物質を含む500mgの 錠剤。

エプセレン	1	5	0	Dξ	
ラクトース	2	5	0	mg	
結晶セルロース・・・		5	0	æg	
カルシウムカルボキシメチルセルロ		ス			
		3	0	æg	
ステアリン酸マグネシウム		2	0	og	
54 2					

Ø1 2

公知の方法により製造された本発明に係る薬剤の製薬形。100gの活性物質を含む300gの 錠剤。

エブセレン	1	0	0	mg
微晶性セルロース ・	1	5	0	mg
Cutina H R		2	0	mg .
ヒドロキシプロピルメチルセルロ-	- ス	フ	9	レー
F		3	0	αg

<u>Ø1 3</u>

公知の方法により製造された本発明に係る薬剤の製薬形。50mmの活性物質を含むカプセル。

 エブセレン
 50 cg

 ラクトース
 100 cg

 結晶セルロース
 45 cg

 コロイド状二酸化珪素
 5 cg

特許出願人

アー・ナターマン ウント コンパニー ゲゼルシャフト ミット ベシュレンクテル ハフツング

特許出顧代理人

 弁理士
 情
 木
 朗

 弁理士
 古
 田
 敬

 弁理士
 山
 口
 昭
 之

 弁理士
 西
 山
 雅
 也

(7)